Corres. to USP 4:735,907

の特許出願公開

@公開 昭和61年(1986)9月29日

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-218945

@Int_Cl.4 G 01 N 33/545 C 08 F 8/00 C 08 G 81/00 G 01 N 33/543 識別記号 庁内整理番号 A-7906-2G 7167-4J

2102-4 J J - 7906-2 G

リー7906-2G D-7906-2G 審査請求 未請求 発明の数 5 (全12頁)

図発明の名称 安定な螢光希土類元素標識及び要素された生理学的に反応性の種

②特 願 昭61-58450

❷出 願 昭61(1986)3月18日

宛発 明 者 ジェイムス ロバート アメリカ合衆国、ニユーヨーク 14526、ペンフイール

シェイフアー ド, ジャクソン ロード イーエツクステイー。49。,

⑫発 明 者 ツアン ジャン チェ アメリカ合衆国、ニューヨーク 14618, ロチェスター,

ク ウオーレン アベニユ 475

⑫発 明 者 マイケル アラン シ アメリカ合衆国、ニユーヨーク 14895, ウエールズビル

エン ルーラル フリー デリバリー 2

①出 願 人 イーストマン コダツ アメリカ合衆国, ニューヨーク, ロチェスター, ステイト

ク カンパニー ストリート 343

郊代 理 人 弁理士 青木 朗 外4名

明 細 書

1. 発明の名称

摆跳。

安定な螢光希土類元素複数及び複識された 生理学的に反応性の種

2. 特許請求の範囲

- 1. 不連続相及び水相を有する充填可能なラテックスから誘導されたポリマー粒子を含み、不速 続相が
- (a) 疎水性で、重合可能なエチレン性不飽和モ ノマーから誘導された繰り返し単位50~96里 量%、
- (b) 非イオン性、親水性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位 2~30重量%、並びに
- (c) 少なくとも1個の可溶化基を含む除イオン性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位2~20重量%を含むポリマーから実質的に成るものである観光
 - 2. 不連続相及び水相を有する充塡可能なラテ

ックスから誘導されたポリマー粒子を含み、不連 続根が

- (a) 疎水性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位50~96重量%、
- (b) 非イオン性、親水性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位 2~30重量%、並びに
- (c) 少なくとも1個の可溶化基を含む除イオン性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから 誘導された繰り返し単位2~20重量光

を含むポリマーから実質的に成るものである螢光 標識に結合された生理学的に反応性の種を含む、 螢光標識された生理学的に反応性の種。

- 3. 不連続相及び水相を有する充填可能なラテックスから誘導されたポリマー粒子を含み、不連続相が
- (a) 疎水性で、重合可能なエチレン性不飽和モ ノマーから誘導された繰り返し単位 50~96重 量%、

(b) 非イオン性、親水性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位 2~30重量%、並びに

(c) 少なくとも1個の可溶化基を含む陰イオン性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから 誘導された繰り返し単位2~20重量%

- 4. 不連続相及び水相を有する充塡可能なラテックスから誘導されたポリマー粒子を含み、不連続相が
- (a) 疎水性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位 5 0 ~ 9 6 重量%、
- (b) 非イオン性、親水性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位 2~30重量%、並びに
- (c) 少なくとも1個の可溶化基を含む陰イオン

性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから 誘導された繰り返し単位 2 ~ 2 0 重量%

を含むポリマーから実質的に成るものである、 発標 光標 聞された、 特異結合リガンドアナローグを含む、 免疫分析において免疫反応性リガンドを測定 する乾式分析要素。

5. A. リガンドに対するレセプターの存在下に、不連続相及び水相を有する充壌可能なラテックスから誘導されたポリマー粒子を含む、發光標識された免疫反応性リガンドアナローグと液体は料とを接触させて、レセプターとリガンドアナローグとの複合体を形成させ、そして

B. リガンドアナローグを發光分析により検出 することを含んで成り、

前記不連続相が

- (a) 疎水性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位50~96重量%、
- (b) 非イオン性、親水性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位

2~30重量%、並びに

(c) 少なくとも1個の可溶化基を含む陰イオン性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位2~20重量%を含むポリマーから実質的に成るものである、水性液体中の免疫反応性リガンドの測定方法。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、生物医学的研究及び臨床化学に有用な螢光標識(label)及び螢光標識された、生理学的に反応性の種に関する。これらの環識及び保識された種は、特に、ヒトの生物学的液体中の特異結合リガンド、例えばハプテンを測定するため、特異結合分析、例えば免疫分析に有用である。

(従来の技術)

医学及び臨床化学の分野において、低温度の観察すべき物質の検出又は分離を容易にする標識を 使用して、生理学的に反応性の種、例えば細胞、 蛋白質、酵素、補助因子、核酸、基質、抗原、抗体等の研究及び測定が多数なされている。このような用途の一つにおいて、競合結合原理を利用する特異結合分析に複識された物質を使用して、ヒト及び動物における病状の診断及び薬剤又は麻酔剤の検出がしばしば実施される。

標識を使用する場合には、測定される生物学的 種が一般に低濃度であるため、感度が極めて重要 である。放射性複識を使用して実施する操作は、 一般には、多数の低温度の被分析物には十分な感 度を有しない。更に、放射性複識は、短い使用可 能期間及び取り扱いの危険という欠点を有する。

最も高感度で、多様性のある光学的分析技術の一つである観光分光分析は、他の標識技術の欠点を克服するために、最近ます普及してきた。 観光分光分析においては、観光磁を含む試料を目標繁光種の励起スペクトル内の公知スペクトル分布の光で照射する。観光目標分子の生ずる特異的発光スペクトルの強度を測定し、試料中の目標分子の数に相関させる。観光分光分析は、蛋白質の 構造、細菌の細胞壁反応及び酵素の配座変化の研究並びに特異結合分析における免疫反応性リガンドの測定に広範に使用される。

充壌可能なラテックスのポリマー粒子中に希土 類元素のキレートを混入して含む螢光機像は、米 国特許第4,259,313 号及び同第4,283,382 号明細 書に記載されている。これらの標識は、改良され た簑光効率を示し、免疫分析に特に有用である。 ポリマー粒子は、これに直接結合する、免疫反応 性種に対するキャリアとして作用する。

(発明が解決しようとする問題点)

前記の複微は、臨床化学において進歩をもたらすが、水溶液中で更に安定なものにする必要がある。前記の標識は、自然に凝集し、溶液から折出しやすい。従って、これらの貯蔵可能時間は、短い。また、これらは、分析の間に早期に凝集する傾向がある。

以下众日

に関する。

更に、乾式分析要素は、更生、前記のポリマーから実質的に成る不速統相及び水相を有する充填可能なラテックスから誘導されたポリマー粒子を含む、螢光標準された、生理学的に反応性の種を含む。

更に詳しくは、免疫分析において、免疫反応性リガンドを測定する乾式分析要素は、前記のポリマーから実質的に成る不速統相及び水相を有する充填可能なラテックスから誘導されたポリマー粒子を含む發光振識された、特異結合リガンドアナローグを含む。

水性液体中の免疫反応性リガンドの測定方法は、
A. リガンドに対するレセプターの存在下に、
不連続相及び水相を有する充塡可能なラテックス
から誘導されたポリマー粒子を含む、製光振識された免疫反応性リガンドアナローグと液体試料を
接触させて、レセプターとリガンドアナローグと
の複合体を形成させ、そして

B. リガンドアナローグを發光分析により検出

(問題点を解決するための手段)

前記の問題点は、不連続相及び水相を有する充 域可能なラテックスから誘導されたポリマー粒子 を含み、該不連続相が

- (a) 疎水性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位50~96重量%、
- (b) 非イオン性、観水性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返じ単位 2~30重量%、並びに
- (c)少なくとも1個の可溶化基を含む除イオン性で、重合可能なエチレン性不能和モノマーから 誘導された繰り返し単位2~20重量% を含むポリマーから実質的に成るものである後光

標識を用いることによって、解決される。

本発明は、更に、不連続相及び水相を有する充 域可能なラテックスから誘導されたポリマー粒子 を含み、不連続相が前記のポリマーから実質的に 成るものである生理学的に反応性の種を含む、發 光複識された、生理学的に反応性の種(species)

することを含んでなり、

前記不連続相は前記のポリマーから実質的に成る。

標識は、被分析物(即ち、免疫反応性種)を測定する特異結合分析に特に有用である。これらの分析法においては、測定すべき種を標識に結合させ、標識された種を共通の反応体との反応に関して試験試料からの未標機種と競合させる。測定すべき被分析物をリガンドと言い、環職された被分

析物をリガンドアナローグと言う。リガンド及び リガンドアナローグを特異的に認識し、反応して これらと複合体を形成する化合物をレセプターと 言う。

この種の分析法の一つを実施する際には、リガンドは、レセプターに結合するため、リガンドアナローグと競合する。未知濃度のリガンドを、複識リガンドアナローグの測定された信号から推測する。複合体形成反応は下記のように進行する・リガンド+複識リガンドアナローグ+レセプター

+ 摆戦リガントアナローグーレセプター

本発明の好ましい実施腹様においては、リガンドは抗原又は抗体であり、機識リガンドアナロー
がは標識抗原又は抗体であり、特異結合分析は免疫分析である。下記の記載及び実施例の記載は、 特に、これらの好ましい実施態様に関するもので あるが、本発明の範囲は、他の任意の特異結合分析を含む。

本発明の複雑は、希土類キレートを含むラデッ

ナントロリンイソチオシアネート等)を含む。他 のキレート化剤は当業者に公知である。 1. 3 -ジケトン類が好ましい。

本発明の標識は、充塡可能な(loadable)ラテ ックスを用いて製造される。本発明に有用なラテ ックスの"充城"についての詳細は、前記の米国 特許第4,259,313 号及び同第4,283,382 号明細書 に記載されている。一般に、水と混和しうる溶剤 中のキレートの溶液の親水性を未凝固で、未溶解 の、充填可能なポリマーラテックス粒子の存在で、 キレートが水と混和しうる溶剤中に実質的に溶解 しない点に徐々に増大することによって、キレー トをポリマー粒子中に混入する。この方法で、 7.5%以下(ポリマーの重量に基づいて)のキレ ートをポリマー粒子中に混入又は吸収させること ができる。ポリマー粒子中のキレートの温度は、 所定の模機の特定の用途に応じてある程度変動す ることができる。本発明の螢光標識の製造を、下 配の例1に記載する。

本発明に有用な充塡可能なポリマーラテックス

クスポリマー粒子を含む。これらの根職は、"水 一安定性" (本明細書においては、キレートの登 光が水性環境で消滅しないことを意味する)であ る。

一般に、盤光性を示す任意の餐光希土類キレートが、本発明の実施に有用である。特に、キレートは、希土類金属(即ち、ランタニド金属)、例えばユーロピウム又はテルビウムを含む。ユーロピウムが最も好ましい。

前記キレートは、更に適当なキレート化剤を含む。特に有用なキレート化剤は、1、3-ジケトン類(例えばアセチルアセトネート、pーベンゾイルベンジエート、イルアセトネート、pーベンゾイルベンジエート、トリフルオロー2ーフリルアセチルアセトン等)、ジビリジン類(例えば2・2・一ジメチルー2、2・一ジビリジン等)、テルビリジン等)及びフェナントロリン類(例えば0-フェ

は、下配の重合可能なエチレン性不飽和モノマーから製造されたポリマーの1種以上から実質的に成るポリマー不連続相(粒子)及び水相を含む。これらのラテックスのポリマー粒子は、一般に、0.01~2μm、好ましくは0.1~0.5μmの平均粒径を有する。

ポリマー粒子は、下記の成分から成るコポリマ ーである:

(a) 1種以上の疎水性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位 50~96重量%、好ましくは75~92重量%、(b) 1種以上の非イオン性、親水性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位2~30重量%、好ましくは5~15重量%、並びに

(c) 1種以上の、少なくとも1個の可溶化基を含む除イオン性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位2~20重量%、好ましくは3~10重量%。

前記群(a)の有用な疎水性モノマーは、ピニ

ル芳香族物質、例えば置換若しくは非置換及びアクリル酸及びアクリル酸及以は、アクリル酸のステルを含めてアクリル酸のステルスのでは、アクリル酸のステルスのでは、アクリル酸ステルスのでは、アクリル酸ステル、アクリル酸ステル、アクリル酸とアクリル酸なテル、アクリル酸をデール、アクリル酸をでは、アクリル酸をでは、アクリル酸では、アクリル酸では、アクリル酸では、水イ mi に 3 0 であるにないにとを意味する。ステレンないには、特に有用なモノマーである。

前記辞(b)のモノマーは、非イオン性であるが、親水性である。即ち、これらは水溶性又は水分散性(例えば水1mlに100mより多量分散する)である。これらは、一般に、可溶化する、帯電していない基、例えばヒドロキシ基、アミド基(置換若しくは非置換)、環状アミド、スルホン

タクリルアミド、Nーイソプロピルアクリルアミド、2-ヒドロキシエチルアクリレート及び2-ヒドロキシエチルメタクリレートが特に有用であり、アミド基を含むモノマーが最も好ましい。前記群(c) の有用な陰イオン性モノマーは、1個以上の負に帯電する基、例えばカルボキシ基、スルホ基、ホスホノ基、スルフィノ基等を有するモノマー及び対応する塩を含む。モノマーは、1個以上のカルボキシ基を含むのが好ましい。代表的モノマーは、アクリル酸、メタクリル酸、イクコン酸、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンでは、アクリルアミド-2-メチルプロパンでは、アクリルアミド-2-メチルプロパ

ンスルホン酸、3-メタクリロイルオキシプロパ

アミド等を1個以上有する。代表的モノマーは、

アクリルアミド、メタクリルアミド、N-イソブ

ロピルアクリルアミド、2 - ヒドロキシエチルア クリレート、2 - ヒドロキシプロピルメタクリレ

ート、2-アクリルアミド-2-ヒドロキシメチ

ルー1、3-プロパンジオール、N-メチルメタ

クリルアミド、N-ピニルピロリドン及び他の、

当業者に公知のものを含む。アクリルアミド、メ

ン-1-スルホン酸、ピニルスルホン酸及びこれらの酸のアルカリ金属塩及びアンモニウム塩並びにその他の、当業者に公知のものを含む。アクリル酸、メタクリル酸及びイタコン酸が特に有用である。

本発明の実施に有用な代表的ポリマーは、ポリリルなチレンーコーアクリルアミドーコーメタクリルアミドーコーメタクリルアミドーコーメタクリルアミドーコーメタクリルアミドーコーメタクリルトコースのリー・カーコーのでは、ボリ(のカーコースをは、ボリー・カーコースをは、ボリー・カーコースをは、ボリー・カーコースをは、ボリー・カーコースをは、ボージをは、ボーンをは、ボーンをは、ボールをは、ボーンをは、ボ

ーコースチレン・コーアクリルアミドーコー2 ーアクリルアミドー2 ーメチルプロパンー1 ースルホン酸ナトリウム) (15:50:30:5重量比)、及びポリ (アクリル酸 n ーブチルーコースチレンーコーメタクリルアミドーコー2 ーアクリルアミドー2 ーメチルプロパンー1 ースルホン酸ナトリウム) (20:45:30:5重量比)を含む。前記の最初のポリマーは、本発明に使用するのに好ましいポリマーである。

盤光振識の製造に使用する、充塡可能なポリマーラテックスは、周知の乳化重合技術を用いて製造することができる。一般に、これらは、1種以上の適切な界面活性剤を含む水性媒体中に分散したモノマーの遊離基開始反応を使用して製造される。

本発明の、標識された、生理学的に反応性の組は、ポリマー粒子の裏面上への種の吸収を容易にするため適当な時期(例えば72時間以内)に發光振識を生理学的に反応性の種と混合することによって製造することができる。また、適当な反応

部位を生ずるように種及び粒子の一方又は両方を 化学的に変性することによってポリマー粒子の表 面に種を共有結合させることができる。代表的な 機能種の製造の詳細を下記の例1に示す。

本発明の螢光樓織された特異結合リガンドククラスを投入している。特異結合免疫分析、特に、バックク時間を発展を受けると、バックの時間を受ける。大性を利用すると、大性を受けると、大性を受けると、大性を受けると、大性を受けるが、大性を受けるが、大性を受けるが、大性を受けるが、大性を受けるが、大性を受けるが、大性を受けるが、大性を受けるが、大性を受けるが、大性を受けるが、大性を受けるが、大性を受けるが、大性を受けると、では、大性を受けると、では、大性を受けると、など、大性を受けると、など、大性を受けると、など、大性を受けると、など、大性を受けると、など、大性を受けると、など、大性を受けると、など、大性を受けると、など、大性を受けると、など、大性を受けると、など、大性を受けると、など、大性を受けると、大性を受けると、大性を受けると、大性を受けると、大性を受けると、大性を受けると、大性を受けると、大性を受けると、大性を受けると、大性を受けると、大性を受けると、大性を受けると、大性を受けると、大性を受けると、大性を受けると、大性を受けると、大性を受けるというなどのでは、大性を受けるというないる。

本発明の実施において、標識リガンドアナロー がは、試験試料中の未知リガンドの量を示す。標 識リガンドアナローグの結合又は未結合断片を測

入れた溶液として提供することができる。任意成分である他のは薬は、分析を実施するため適当な分析用具又は容器と一緒にキットとして供給することもできる。リガンドアナローグを含む乾式分析要素(下記)を、診断用キットの一部として供給することもできる。

定することができる。特異結合分析を実施するため、必要に応じて、公知技術を使用し、結合した リガンド及び未結合のリガンドの物理的分離を実 施することができる。

溶液分析においては、整光機能された特異結合リガンドアナローグは、一般に溶液1 44 当たり1 マ以下、好ましくは 0.0 1~1 〒の濃度で存在する。測定すべきリガンド(又は被分析物)に対応するレセプターは、一般に溶液1 44 当たり1 g以下、好ましくは 1 0 ⁻⁶ ~1 gの量で存在する。他の物質、例えば緩衝剤、界面活性剤等を必要に応じて適当な量で含んでいてよい。

本発明のリガンドアナローグ及び方法は、溶液分析及び乾式分析に適用することができる。リガンドアナローグは、そのレセプターと一緒に、、式又は溶液分析用の診断試験キットの一部として、投資することができる。溶液分析には、キット成分を、所定量を有する個々の包装中の凍結乾燥は変として供給することができる。また、これらを1回以上の分析に十分な大きさのびん又は包装に

本発明方法は、更に、本発明の優散された、生理学的に反応性の種を含む吸収性狙持物質、即ち自立性吸収性又は吸水性物質の薄いシート、例えばロ紙又はストリップからなる乾式分析要素を用いて利用することができる。このような要素は、適当な方法で固定された、分析前は、対応する、特異結合分析用レセプターを含んでいている。このような要素は、試験ストリップ、診断要素、浸漬スティック、診断剤等として公知である。

 造するため有用な物質及び操作は、例えば米国特 許第3,092,465 号、同第3,802,842 号、同第 3,915,647 号、同第3,917,453 号、同第3,936,357 号、同第4,248,829 号、同第4,255,384 号及び同 第4,270,920 号明細書並びに英国特許第2,052,057 号明細書により周知である。

多孔性拡散帯域は、米国特許第4,292,272 号、

れを、要素にその後に施す試験試料に添加するか 又はリガンドアナローグを試験試料を含むこれで 別個に(その後に又は同時に対応するレセプター は、要素の任意の帯域に固定された形でも な、又は要素に試験試料と同時に添加することを か、又は要素に試験試料と同時に添加することを か、できる。リガンドでないして できる。リガンドでない できる。リガンドではない できる。リガンドでは できる。リガンドでは が、分析を実施するまで、相互に隔てて保持しなければならない。

本発明の要素において、リガンドアナローグの被理量は広範に変動することができるが、一般に18/m以下、好ましくは10-8~18/mの被理量で存在する。レセプターは、2008/mの域で、好ましくは40~2008/mの数理量で存在することができる。種々の他の望ませい、公理で存在することができる。このような物質は、反応試薬、界面活性剤、緩衝剤、結合剤、銀料、活性剤等を含む。

分析方法に応じて異なる種々の要素を本発明に

同第3,992,158 号、同第4.258,001 号及び同第4,430,436 号明細書並びに日本特公昭57 (1982) -101760号公報に記載されているような、任意の適当な繊維状若しくは非繊維状物質又はその一方若しくは両方の混合物から製造することができる。拡散帯域は、等方性に多孔性(即ち、粒子、繊維、ポリマーストランド等の間の連続空間又は孔によって作られるように、帯域の各方向で多孔度が同一である)であるのが好ましい。

要素は、1個以上の試薬帯域、拡散帯域、記録 帯域、媒築帯域、辐射線遮断若しくはフィルタ帯 域、下塗帯域、パリヤ帯域、緩衝刑帯域等を含 でいてよい。帯域は、一般に、相互に液体接触し ている。このことは、液体、試液及び反応生成し が、隣接帯域の重なる部分の間を通過しうること を意味する。帯域は別々に被覆された重なった層 であるのが好ましいが、2以上の帯域が一つの層 内の別個の領域であってもよい。

本発明の發光環識リガンドアナローグは、要素 の任意の帯域に混入することができる。また、こ

より製造することができる。 要素を、任意の所望 の幅の長いテープ、シート、スライド又はチップ を含めて種々の形態に構成することができる。

本発明の分析は、手動で又は自動的に行うことができる。一般に、乾式要素を使用する際には、供給ロール、チップパケット又は他の供給源から要素を取り、これを、試験試料、試薬及びレセプターが要素内で混合されるように、レセプターの存在で試験すべき液体試料(例えば1~100μ2)と接触させることによってリガンドを測定する。このような接触は、任意の適当な方法で、例えば、要素を試料中に浸渍又は含浸するか、又は適当な分散手段を用いて一滴の試料のスポットを手又は機械で要素に付ける。

は料を施した後、試験結果を得るのを促進又は 容易にするため望ましい任意のコンディショニン グ処理、例えばインキュベーション、加熱等に要 素をさらす。リガンドの測定は、結合した(即ち、 複合体を形成した)又は未結合の(即ち、複合体 を形成していない)複織リガンドアナローグの發 光を測定することによって達成される。

実施例

下記の実施例は、本発明の実施を説明するため のものである。これらの実施例において、物質は 下記のようにして得られたものである:「CIア メリカ社 (ICI Americas, Inc.、アメリカ合衆国 デラウェア州ウィルミントン)からBRIJ 98 昇面 活性剤、オリン社 (Olin Corp.、アメリカ合衆国 コネクチカット州スタンフォード)からサーファ クタント (SURFACTANT) 10G昇面活性剤、マイル ス・リサーチ・プロダクツ社(Miles Research Products、アメリカ合衆国インディアナ州エルカ - ト > からウシガンマグロブリン、バイオラッド ・ラボラトリィーズ (Bio-Rad Laboratories、ア メリカ合衆国カリフォルニア州リッチモンド)か ら1-シクロヘキシル-3-(2-モルホリノエ チル) カルポジイミドメトータートルエンスルホ ネートを得、残りのものは、公知技術を用いて製 遊したか、又はイーストマン・オーガニック・ケ ミカルス(アメリカ合衆国ニューローク州ロチェ

均一(直径 0.09~0.1 µm)であった。

第1表

水相中のメタ <u>総固形分% 水相ポリマー% クリル酸% *</u> 2 0. 2 (原) 2. 0 7 0. 3 5 1 3. 1 (透析後) 0. 0 3 4 0 スター)から得たものである。

例1: 養光標識の製造

添加フラスコを装着した18のフラスコ中でサ ーファクタント10G昇面活性剤(1g)及び水 (350 ≥1) を緩和に飛搾しながら95℃に加熱 した。添加フラスコ中でスチレン(85g)、ア クリルアミド(10g)、メタクリル酸(5g)、 Na2 S2 Og (0.15g) 及びH2 O (50ml) の混合物をサーファクタント10G昇面活性剤 (50%) 1gを用いて十分に乳化し、内容物を 常に攪搾しながら保持した。 K 2 S 2 O 8 (0.75 g) 及びNa2 S2 Os (0.15g) を反応フラス コ中に加え、次いで、直ちに乳化したモノマー混 合物を添加することによって重合を開始させた。 モノマーの添加は15~20分かけて行い、重合 を更に 2 時間続けた。生ずる充填可能なラテック スを次いで室温に冷却し、口遏した。蒸留水に対 して約100時間透析した後、ラテックスは8.5 %の総園形分含有率、3.6のpB及び63.2 dyne/ cmの表面張力を有することが判った。粒径は全く

*水相中に溶解している遊離又は重合したメタ クリル酸

前記の結果は、精製後には遊離メタクリル酸が 水相にほとんど残っていないことを示す。

ユーロピウムーテノイルトリフルオロアセトネート 0.8695g (10⁻³モル)及びトリオクチルホスフィンオキシド 0.7732g (2×10⁻³モル)をアセトンに溶かし、更にアセトンを用いて総重量を328.5gに調節することによって0.5重量%のユーロピウムキレートのアセトン溶液を製造した。

得られた溶液 5 0 gをアセトン 2 0 a1で希釈した。ポリマー 5 gを含む精製ラテックスを水で6 5.6 gに希釈し、次いで緩和に攪拌しながらBu+3 キレート溶液に添加した。その後、アセトンを真空下に6 0 でで除去した。粗い紙を選して口過した後、良好な分散液が得られた。凝固物は集められなかった。最終分散液の安定な螢光環職は、8.0 建置%であった。

例2: 別の螢光撰識の製造

例1の操作により、園形分21.6%を有するポリ (スチレン・コーメタクリルアミドーコーメタクリルアミドーコーメタクリル酸) (85:10:5重量比)の安定なラテックスを得た。ラテックスを固形分10%に希釈し、45000 rpmで遠心分離して、水相にメタクリル酸をほとんど含まない精製ラテックスを得た。ユーロピウムキレートを例1に記載した操作を用いてラテックス粒子中に導入して安定な發光機識を得た。

例3: 環識リガンドアナローグの製造

接光複数チロキシンアナローグの製造は、2工程操作を含む:即ち、レーチロキシンーウシガンマグロブリン接合体を合成し、次いで、接接合体を例1で製造した接光ラテックス環境に結合させる。

使用する成分のモル比に応じて、ハプテン:蛋白質の比を例えば1:1、2:1等に変動させて接合体を製造することができる。1:1比を有するハプテン:蛋白質接合体の説明を以下に記載す

N, N-ジメチルホルムアミド20ml中にチロ キシンO.O.B.g (1.0×10→モル)を添加した。 0.3 N水酸化ナトリウム溶液を用いて全部のチロ キシンが溶解するまで攪拌混合物のpHを上昇させ た。1-シクロヘキシルー3- (2-モルホリノ エチル) カルボジイミドメトーヮートルエンスル ホネート0.08g (1.9×10*4モル) を攪拌し た蛋白質溶液に添加したのち、チロキシン溶液を 滷加した。反応混合物のpHを添加の間 7.5 ~ 8.0 に保持し、室温でpli 7.5 で2 4 時間攪拌し、流れ る蒸溜水に対して48時間透析した。透析を1% カシ血清アルプミン (BSA) 溶液 4 Lに対して 2.4時間続け、次いで、流れる蒸留水に対して 1. 時間続けた。凍結乾燥した接合体は 0.85gであ った。分光光度分析によりチロキシン:BGGの モル出は3と測定された。

N. Nージメチルホルムアミド40ml及び脱イオン水120mlから成る攪拌混合物中に接合体の 試料0.4gを溶解させた。溶液をpH7.5の落留水42(8-アニリノー1-ナフタリンスルホン酸 `る・

Lーチロキシン(T 4)とウシガンマグロブリン(B C G)とのモル比を市販のカリー(Cary)218型分光光度計での分光光度分析又は沃素分析によって測定した。沃素のパーセントは、反応活性化分析によって測定した。遊離チロキシンに関する液体クロマトグラフィー分析を市販のリクロソーブ(Lichrosorb)11μRP8型4.6×250mmのカラムで移動相として2%燐酸及びアセトニトリルを用いて実施した。

A. T₄ - B G G の直接結合

下記の等式によりアミド結合を形成させることによってLーチロキシンを直接BGGに結合させる:

L-チロキシン-COOH + H2N-BGG

撹拌した脱イオン水 3 0 0 ml中に B G G 1.0 g (6.7 × 1 0 − 6 モル)を溶解させた。溶液のpH を 0.3 N水酸化ナトリウムで 7.5 に調節した。

4.5 gを含む)に対して 4 8 時間透析し、次いで流れる蒸留水に対して 7 2 時間透析した。透析物を凍結乾燥して、接合体 0.3 7 gを得た。チロキシン: B G G = 1 に対して、沃素の分析計算値は 0.3 3 である。分析実測値は 0.2 2 である。遊離チロキシン合有率は、液体クロマトグラフィー分析により 0.1 %未満と測定された。

B. BCCへのチロキシンの間接的結合

また、下記の等式によりBCGの炭水化物部分に結合したトリエチレンテトラミン連鎖延長剤を介してBCCにて、を結合させた:

B G G - C H + H₂ N (C H₂ C H₂ N H)₂ C H₂ C H₂ N H

B H 4 - $\frac{1}{2}$ B G G - C H = N (C H₂ C H₂ N H)₂ C H₂ C H₂ N H₂

B G G - C H = N (C H_2 C H_2 N H)₂ C H_2 C H_2 N \dot{H}_2

$$+L-\mathcal{F}D+\mathcal{Y}\mathcal{Y}-COOH\frac{R-N-C=N-R}{DECOMB}$$

以下余的

BGG-CH = N (C H₂ C H₂ N H)₂ C H₂ C H₂ N H C — L -チロキシン

酢酸ナトリウム緩衝液 (0.1 モル、pH 8.0) 20ml中にBGG 0.5 g (3.6 × 10 ⁻⁸ モル) を溶解させた。 微拌溶液にpH 8.0 の 0.0 2 モル過 沃素酸ナトリウム溶液 40 mlを加えた。 反応混合 物を窒温で 3 時間微拌し、次いでエチレングリコール 3 mlを加え、 優拌を 4 5 分続けた。

反応混合物にトリエチレンテトラミン(2m1)を加え、攪拌を窒温で72時間続けた。 硼水素化ナトリウム (0.4g) を加え、攪拌を2時間続けた。 反応混合物を流れる蒸留水に対して48時間透析した。

透析物を150mlに希釈し、1-シクロヘキシル-3-(2-モルホリノエチル)カルボジイミドメト-p-トルエンスルホネート0.06g (1.4×10~モル)を加えた。カルボジイミドを溶解した後、反応混合物のHを0.3N水酸化ナトリウム溶液で7.5に調節し、N.N-ジメチル

で変動させた。 ラテックスの表面上の未反応のカルボン酸基を、 ラテックスと接合体との反応後に エタノールアミンで処理することによって遮断し た。

pH 7. 7 に調節した脱イオン水 2 4 ml中に、例 1 からの標識 5.3 ml (園形分 8 %、 3.2 × 1 0 ~ B モル)を添加した。攪拌懸濁液のpHを 7.7 に再び 調節し、1-シクロヘキシル-3-(2-モルホ リノエチル) ーカルポジイミドメトーロートルエ ンスルホネート 0. 0 0 8 4 g (1. 9 × 1 0 ⁻⁵モル) を添加し、次いでチロキシン-BGG 0.0 6 8 g (4.5×10-7モル)を添加した。反応混合物 を11℃で48時間振盪した。エタノールアミン (0.1 ml) を加え、振盪を24時間統けた。反応 混合物を2.5×24cmのパイオーゲル(Bio-Gel) A 5 Mクロマトグラフィーカラムに入れ、pH 7 の 水で溶離した。クロマトグラフィーを繰り返した。 溶離液をファットマン(Whatman) Na 1 口紙で 2 回口過し、市販の限外口過装置 (0.05 μ м 膜) で濃縮した。生成物を濃縮の間、pil 7 の水 2 0 0

ホルムアミド (DMF) 2 0 m1に溶かしたチロキンン 0.0 1 g (1.2×10 つちモル) を滴加した (DMFにチロキシンを溶解させるのに 0.3 N水酸化ナトリウムの添加が必要であった)。添加の間、反応混合物のpHを希塩酸の添加により 7.5 に維持した。更に 0.0 5 g のカルボジイミドを添加し、反応混合物を窒温で 1 8 時間機伴した。反応混合物を窓温で 1 8 時間機伴した。 反応混合物を窓温で 1 8 時間 機・次いで 1 % BSA溶液に対して 4 8 時間、次いで 1 % BSA溶液に対して 7 2 時間透析した。 凍結乾燥した生成物は、 0.3 9 g であった。チロキシン:BGGのモル比 2 に対して沃素の分析計算値は 0.6 7 であった。分析実測値は 0.5 6 であった。

C. 螢光標識への接合体の箱盒

2:1又は1:1のチロキシン:BGG比を有する、直接結合した接合体を、蛋白質のアミノ基とラテックス上のカルボン酸基との間でアミド結合を形成させることによって例1の標識に結合させた。縮合剤としてカルボジイミドを使用した。

接合体:ラテックスのモル比を反応混合物中で 下記の第Ⅱ表に示したように17.5~140の間

alで洗浄した(1回50 alずつ)。ラテックスの 最終容量は、固形分1.9%を有する9 alであった。 下記の第12表に、種々の接合体:ラテックスの比 でラテックス粒子に接合体を結合させた結果を示 す。

第Ⅱ表

L -チロキシン-ウシガンマグロブリン(Eu ⁺³)ラテックス標識					
チロキシン:BCG	チロキシン一BGG	ラテック	沃索%		
(モル・モル)	: ラテックスー8v ⁺³ (モル: モル)	スの収率 (%)	計算值	実別値	
2	1 4 0	3 6	0.23	0.10	
2	7 0	9 5	0.11	0.02	
2	3 5	9 7	0.06	0.04	
2	1 7.5	68	0.03	0.01	
1	1 4 0	6 5	0.23	0.02	
1	1 7.5	3 7	0.03	0.02	

白余不以

この免疫試薬をチロキシンー抗体と最適に反応できるには、アミノ酸分子で、蛋白質のその部分とでは、ないのではないように、蛋白質の全部ではないように、遊離アミノ酸分子の全部ではないできる。遊離アミノ酸(蛋白質に共有結合していないアミノ酸)が免疫化学的反応を妨害しうるので、遊離レーチロキシンからの接合体の精製を実施した。

例4:蛋白質の發光測定用の乾式試験要素

後光標識の使用を示すため、蛋白質被分析物 (抗原) としてウシガンマグロブリン (BCC) を使用した。

探機へのBGGの結合

pH 7. 7 に調節した攪拌脱イオン水 4 8 ml中にウシガンマグロブリン (0.136g、9×10⁻⁷ モル) を溶かした。 攪拌溶液に1ーシクロヘキシル-3-(2-モルホリノエチル) カルボジイミドメト-pートルエンスルホネート (0.0168g、3.9×10⁻³モル)、次いで、例1からの標識 (固形分8%) 10.6 mlを添加した。 攪拌怒濁

μβのスポットを付けた。別の要素は料には、 0.2 モルグリセリン-アセテート緩衝液 (pfi 7) 5 μ ℓ のスポットを付けた。残りの要素試料には、 10~9モルの螢光標識-BGGアナローグ及び 10⁻⁴~10⁻⁹ モルの濃度のBGG (被分析物) のスポットを付けた。これらの要素試料を1~3 分インキュベーションし、その後、各試料に 0.2 モルグリセリンアセテート、0.1モル NaCl 及び 1.0 %プリジ (Brl]: 商標) 98 界面活性剤を含 むpH7.0の洗浄液を約30秒施した。変形した市 販のフェランド (Perrand) 螢光計で遅延ルミネ ッセンスを用いて、結合した標識の螢光を測定し た。これらのデータから得た用量応答曲線は、標 識だけのスポットを付けた要素試料が最高の盤光 を有し、他の要素においては、測定された螢光が BGG 被分析物の濃度が増加するとともに減少した

例 5:安定性比较

ことを示した。

この例は、米国特許第4,283,382 号明細書(前記)に記載されているが、本発明の範囲には入ら

液のpHを7.7に再調節し、混合物を11℃で24 時間振慢した。

固体のウシ血清アルブミン(0.12g)を添加し、反応混合物を11℃で更に24時間張遠した。次ルで、反応混合物を2.5×25 cmのバイオーゲルA5Mクロマトグラフィーカラムに通し、pH7の水を用いてラテックスを溶離した。新しくは調製したカラムを用いて、カラム操作を繰り返した。溶離液をファットマン№1ロ紙で2回口過し、市販の限外口過装置(0.05μmig)で10mlに濃縮した。濃縮の間、pH7の水200mlを1回に50mlセルに通した。最後の10mlは、7.2%の面形分を有することが判った。

要素の構造

抗 - B C C 抗体で被覆したポリス チレンピーズ (6 5 g / ㎡) 支持体

前記の要素の試料1個に螢光標識ラテックス5

ない同様の標識リガンドと比べることによって本 発明の標識リガンドの安定性が改良されているこ とを示す。この比較は、下記の方法で実施した。

ポリ (スチレン・コーメタクリル酸) (95:5重量比) (ラテックス1) 及びポリ (スチレン・コーアクリルアミド) (90:10重量比) (ラテックス2) を使用して米国特許第4,283,382 号明細書の数示により、優光標識 (Eu+3キレート)を製造した。例1で製造した本発明の複織をラテックス1及び2と比較した。3種の標識をすべて10でで数ヶ月貯蔵し、その後、これらを安定性について評価した。

従来技術により製造した2種の標識(ラテックス1及び2)では、沈殺したラテックスの大きい 凝集物が観察されたが、本発明の標識では、凝集 物は実質的に観察されなかった。

(発明の効果)

and all only in a gapting of the ordinary of the

希土類元素キレートを混入して含む發光標識及 び標識種が水溶液中で極めて安定であることが判

特許出願人

イーストマン コダック カンパニー 特許出願代理人

 弁理士
 青木
 朗

 弁理士
 西
 館
 和
 之

 弁理士
 石
 田
 敬

 弁理士
 山
 口
 昭
 之

 弁理士
 西
 山
 取
 也

特許法第17条の2の規定による補正の掲載

昭和 61 年特許願第 58450 号 (特開 昭 61-218945 号, 昭和 61 年 9 月 29 日発行 公開特許公報 61-2190 号掲載) については特許法第17条の2の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。 6 (1)

Int.C	I . 1	識別記号	庁内整理番号
C 0 8 F C 0 8 G	3 3 / 5 4 5 8 / 0 0 8 1 / 0 0 3 3 / 5 4 3		A - 7 9 0 6 - 2 G 7 1 6 7 - 4 J 2 1 0 2 - 4 J J - 7 9 0 6 - 2 G D - 7 9 0 6 - 2 G

- 5. 補正の対象
- 1) 明細書の「発明の名称」の個
- 2) 明細書の「特許請求の範囲」の優
- 3) 明和哲の「発明の詳細な説明」の個
- 6. 補正の内容
- 1) 発明の名称を『安定な整光希土類元素標識及びそれを用いた測定方法』に補正する。
- 2) 特許請求の範囲を別紙の通り補正する。
- 3) (イ) 明細書第5 頁第11~12行「及び螢光標 織された、生理学的に反応性の種」を削除する。 (ロ) 同第5 頁第12~13行「これらの標識及び 便識された種」を『この標識』に補正する。

(ハ) 同第8頁第16行~第9頁第12行「本発明は、更に、……アナローグを含む。」を削除する。

7. 派付密類の目録

補正特許請求の範囲

1 通

手 続 補 正 書

昭和61年10月 31日

特許庁長官 累 田 明 左 殿

1. 事件の表示

昭和61年特許願第58450号

2. 発明の名称

安定な磁光希土頻元素標識及びそれを用いた 浏定方法 (新名称)

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名称 イーストマン コダック カンパニー

4. 代 理 人

住所 〒105 東京都港区虎ノ門一丁目 8 番10号 静光虎ノ門ピル 電話 504-0721 ____

氏名 弁理士 (6579) 背 木

即 | 之 本作 印 (外 4 名)



2. 特許請求の範囲

1. 不連続相及び水相を有する充壌可能なラテックスから誘導されたポリマー粒子を含み、不連続相が

(a) 疏水性で、重合可能なエチレン性不飽和 モノマーから誘導された繰り返し単位50~96 電質%、

(b) 非イオン性、親水性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位2~30重量%、並びに

(c) 少なくとも1個の可溶化基を含む陰イオン性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位2~20重量%

を含むポリマーから実質的に成るものである發 光想識。

2. A. リガンドに対するレセプターの存在下に、不連続相及び水相を有する充塡可能なラテックスから誘導されたポリマー粒子を含む、競光標識された免疫反応性リガンドアナローグと液体試料とを投触させて、レセプターとリガンドアナロ

- グとの複合体を形成させ、そして
- 8. リガンドアナローグを磁光分析により検出 することを含んで成り、

前記不速続相が

- (a) 硫水性で、重合可能なエチレン性不飽和 モノマーから誘導された繰り返し単位50~96 重量%、
- (b) 非イオン性、親水性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位2~30重量%、並びに
- (c) 少なくとも1個の可溶化基を含む除イオン性で、重合可能なエチレン性不飽和モノマーから誘導された繰り返し単位2~20重量%

を含むポリマーから実質的に成るものである、 水性液体中の免疫反応性リガンドの測定方法。